



*Actualización a noviembre 2022*

## **Linfoma de Hodgkin Clásico**

Recientemente se han publicado los resultados a 6 años del estudio fase III ECHELON I, que comparó Bv-AVD x 6 ciclos vs. ABVD x 6 ciclos, en pacientes con Linfoma de Hodgkin clásico estadio III/IV de reciente diagnóstico. La SG a 6 años, fue significativamente mayor para Bv-AVD (93.9%) vs. ABVD (89.4%), HR 0.59 (IC95% 0.40 - 0.88; P=0.009). La SLP fue significativamente mayor para Bv-AVD vs. ABVD, 82.3% vs. 74.5% respectivamente. Actualmente brentuximab vedotin en combinación con quimioterapia, se encuentra aprobado por ANMAT para el tratamiento de pacientes adultos con Linfoma de Hodgkin estadio III-IV sin tratamiento previo<sup>1</sup>.

## **Linfomas T periféricos**

### **Recaídos / refractarios**

El uso de belinostat como monoterapia fue aprobado por ANMAT a partir del año 2021, para pacientes con Linfoma No Hodgkin T periférico, recaído/refractario, que hayan recibido al menos una terapia previa. Dicha aprobación se basa en los resultados del estudio BELIEF.<sup>2</sup>

## **Bibliografía**

<sup>1</sup> Ansell SM, Radford J, Connors JM, Długosz-Danecka M, Kim W-S, Gallamini A, et al. Overall Survival with Brentuximab Vedotin in Stage III or IV Hodgkin's Lymphoma. *N Engl J Med*. 2022. doi:10.1056/NEJMoa2206125

<sup>2</sup> O'Connor OA, Horwitz S, Masszi T, Van Hoof A, Brown P, Doorduijn J, et al. Belinostat in Patients With Relapsed or Refractory Peripheral T-Cell Lymphoma: Results of the Pivotal Phase II BELIEF (CLN-19) Study. *J Clin Oncol*. 2015;33: 2492–2499.